

Patent Number: F EP0768321, A3, B1

Publication date: 1997-04-16

Inventor(s): TANAKA HIROYUKI (JP); OKAYASU TOSHIAKI (JP); SUGIYAMA SAE (JP)

Applicant(s): AJINOMOTO KK (JP)

Application

Number: EP19960116509 19961015

Priority Number

(s): JP19950267486 19951016; JP19960237036 19960906

IPC Classification: C08F8/00; C08G81/02; C09D7/00 EC Classification: C08F8/00, C09D7/02, C09D11/02B

Equivalents: DE69612164D, DE69612164T, US5760257

Cited Documents: EP0333501; EP0358358; EP0190704; US2739949; US4243702; EP0192376;

EP0346064; JP8038875

Abstract .

Provided is a pigment-dispersible compound (pigment dispersant) which exhibits an excellent compatibility with a wide variety of resins and an excellent pigment dispersibility. Means For Solution A pigment-dispersible polyallylamine derivative represented by formula (I), and a pigment dispersant containing the same as an active ingredient. wherein R<1> represents a residue in which a free amino group or an amino group of a polyallylamine is bound to a polyester, a polyamide or a copolycondensate of an ester and an amide by covalent bond (acid amide bond) formation or by salt (primary ammonium salt) formation through terminal carboxyl groups thereof, and at least one of an n-number of R<1>'s is a residue that has the covalent bond, n represents an integer of from 2 to 1,000, and X and Y, independently from each other, represent hydrogen, a polymerization initiator residue or a chain transfer catalyst residue.

Data supplied from the esp@cenet database - 12

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平9-169821

(43)公開日 平成9年(1997)6月30日

(51) Int.Cl. ⁸	識別配号	庁内整理番号	FΙ	÷ .			技術表示箇	所
C08F 26/02	MNL		C08F	26/02		MNL		
B01F 17/16			B01F	17/16				
17/52				17/52				
C 0 8 G 81/02	NUV		C 0 8 G	81/02		NUV		
C 0 9 B 67/20			C09B	67/20		L		
		審查請求	未請求 請求	項の数11	OL	(全 18 頁)	最終頁に統へ	<
(21)出願番号	特顧平8-237036		(71)出願人	0000000	066			
				味の素	朱式会	迁		
(22)出顧日	平成8年(1996)9月	16日		東京都中	中央区	京橋1丁目15	番1号	
			(72)発明者	田中	祐之			
(31)優先権主張番号	特顏平7-267486	-		神奈川	果川崎i	市川崎区鈴木	町1番1号 9	朱
(32)優先日	平7 (1995)10月16日			の素株	式会社	中央研究所内		
(33)優先權主張国	日本(JP)		(72)発明者	岡安 美	寿明			
				神奈川」	果川崎i	市川崎区鈴木	町1番1号 9	床
•	•			の素株	式会社	中央研究所内		
			(72)発明者	杉山 化	左枝			
	i.			神奈川	具川崎i	节川崎区鈴木	町1番1号 9	床
				の素株	式会社中	中央研究所内		
			(74)代理人	. 弁理士	川口	義雄 (外	2名)	
		-						

(54) 【発明の名称】 顔料分散剤

(57)【要約】

【課題】 広範囲の樹脂との相溶性に優れ、かつ優れた 顔料分散能を有する微粒子粉末分散性化合物を提供す る。

【解決手段】 ポリアリルアミンのアミノ基にポリエステル、ポリアミド等が導入されたポリアリルアミン誘導体、及び前記ポリアリル誘導体と微粒子粉末を含有する組成物

ж

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記一般式(1)で表されることを特徴 とするポリアリルアミン誘導体。

$$X \rightarrow CH_2 \rightarrow CH_3 \qquad Y$$

$$CH_2 \qquad CH_2 \qquad (1)$$

NH₃OCOR²

NHCOR²

式中、R² は遊離のカルボン酸を有するボリエステル、 遊離のカルボン酸を有するポリアミド、または遊離のカ ルボン酸を有するポリエステルアミドのいずれかからカ ルボキシル基を除いた残基を表す。)

【請求項2】 R² が遊離のカルボン酸を有するポリエ ステルからカルボキシル基を除いた残基であることを特 徴とする請求項1に記載のポリアリルアミン誘導体。

ステルからカルボキシル基を除いた残基が下記一般式 (IV) 及び/又は(V) で示されるポリエステルから カルボキシル基を除いた残基であることを特徴とする請 求項1 に記載のポリアリルアミン誘導体。

(式中R'は、炭素原子数2~20の直鎖状もしくは分 岐のアルキレン基を、そしてaは2~100の整数を示★

(式中R*は、炭素原子数2~20の直鎖状もしくは分 岐のアルキレン基、C。H。 またはCH=CHを、R゙ は炭素原子数2~20の直鎖状もしくは分岐のアルキレ ン基、ボリアルキレングリコールから2つの水酸基を除☆

 $HO \leftarrow C - R^6 - NH \rightarrow H$

☆いた残基を、そしてbは2~100の整数を示す。ま

た、前期鎖中にエーテル結合を有することもある。) 【化5】

(式中R°は、炭素原子数2~20の直鎖状もしくは分 40◆す。) 岐のアルキレン基を、そしてcは2~100の整数を示◆ [化6]

(式中R t は、炭素原子数2~20の直鎖状もしくは分 岐のアルキレン基、C.H. またはCH=CHを、R' は炭素原子数2~20の直鎖状もしくは分岐のアルキレ ン基を、そしてdは2~100の整数を示す。) 【請求項6】 ポリアリルアミンと、遊離のカルボキシ

ポリエステルおよび一般式 (VI) または (VII) で 表されるポリアミドの1種を単独でまたは2種以上を併 用し、反応において、ポリアリルアミンのアミノ基の6 0~95%が、一般式(IV)または(V)で表される ポリエステル、または一般式 (VI) または (VII) ル基を有する、一般式(IV)または(V)で表される 50 で表されるポリアミドと酸アミド結合することを特徴と

* (式中、XおよびYは、それぞれ独立に水素、重合開始 剤残基又は連鎖移動触媒残基のいずれかを、R¹ は遊離 のアミノ基、下記一般式(II)又は(III)で示される基

を、nは2~1,000の整数を表す。但しn個のR1 中、少なくとも1個は一般式([[]])で示される基を 表す。

[化2]

 (Π)

(II)

※【請求項4】 n個のR'中、一般式([[])のポリ アリルアミンのアミノ基に対する割合が60~95%で

あることを特徴とする請求項1ないし3のいずれかに記

載のポリアリルアミン誘導体。

【請求項5】 ポリアリルアミンと、遊離のカルボキシ ル基を有する、下記一般式(IV)または(V)で表さ れるポリエステルおよび下記一般式(VI)または(V 【請求項3】 R² の遊離のカルボン酸を有するポリエ 20 II)で表されるポリアミドの1種を単独でまたは2種 以上を併用し、反応させて得られるポリアリルアミン誘 導体。

[{t3]

★す。)

(IV)

(V)

(VI)

する請求項5に記載のポリアリルアミン誘導体。

【請求項7】 ポリエステルが500~20.000の 範囲内の数平均分子量を有することを特徴とする請求項 1~6いずれかに記載のポリアリルアミン誘導体。

【請求項8】 請求項1~7いずれかに記載のボリアリ ルアミン誘導体を有効成分として含有することを特徴と する顔料分散剤。

【請求項9】 顔料を請求項8に記載の顔料分散剤で処 理したことを特徴とする処理顔料。

び顔料よりなる顔料含有樹脂組成物。

【請求項11】 請求項8に記載の顔料分散剤を含有す ることを特徴とする塗料またはインキ組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、着色塗料、印刷イ ンキ、複写用トナー、磁気テープ、ゴムマグネット、カ ラープラスチック成形品、シーリング剤等の製造におい て樹脂およびその他の原料と顔料とを混合する際に、顔 料分散を向上させるのに用いられる顔料分散性化合物 (顔料分散剤) に関する。

[0002]

【従来の技術】着色塗料、印刷インキ、復写用トナー、 磁気テープ、ゴムマグネット、カラープラスチック成形 品、シーリング剤等は、樹脂およびその他の原料に顔料 を混合して製造される顔料含有樹脂組成物である。しか しながら、上の様な顔料を分散させた顔料含有樹脂組成 物を作製する際の最大の問題点は、顔料粒子が凝集し易 いといった点である。この凝集は、顔料の分散時、顔料 含有樹脂組成物の溶解時、顔料含有樹脂組成物の貯蔵 時、またはカラープラスチックスの成型時や顔料含有樹 脂組成物の塗装時において起こる。その結果、顔料を分 散させた顔料含有樹脂組成物の安定性の低下、塗装時や 成型時のトラブル、または最終的に得られる塗膜や製品 の光沢、着色力、鮮映性の低下、色分かれ、フローティ ング、機械的強度の低下など好ましくない現象を生ずる ことが知られている。

【0003】上記の問題を解決するために、種々の顔料 分散剤や分散助剤が提案され、顔料分散の改良が試みら れている。例えば、(a)分散剤や分散助剤としてノニ オン性、カチオン性もしくはアニオン性界面活性剤、ま たは脂肪族多価カルボン酸などの湿潤剤を用いる方法、

(b)英国特許第1108261号、1159252号 及び1346298号明細書などに記載の顔料親和性物 質と媒体親和性物質とを結合させた両親和性物質を用い て顔料を分散させる方法、(c)表面張力を低下させる ためにアルキルシリコーンなどの界面活性剤を用い、浮 きの発生を防ぐ方法、(d)特開昭51-18736号 公報に記載されている、従来の顔料そのものの代りに置

し、顔料の分散を行う方法、(e)特開昭54-370 82号公報、特開昭61-174939号公報などに記 載のポリアルキレンイミンとポリエステル化合物とを反 応させた化合物を分散剤として利用する方法、特開平0

8-38875号公報等が知られている。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】しかし、前記(a)~ (c)の方法で用いられる分散助剤または顔料分散剤で は、顔料粒子の安定な分散状態を得ることは難しい。ま 【請求項10】 請求項8に記載の顔料分散剤、樹脂及 10 た、(d)の方法で用いられる置換基を有する顔料誘導 体は、顔料骨格を有しているので本質的に着色している ために種々の顔料に対する汎用の分散剤として使用する ことはできない。

> 【0005】さらに、(e)の方法に関連する顔料分散 剤の基本的考え方は、プログレス・イン・オーガニック ニコーティングス、第5巻(1977年)237~24 3頁に記載されており、顔料分散剤としては、溶剤と溶 媒和し、かつ造膜に関わる樹脂と相互作用する側鎖部 分、および顔料に吸着する吸着部分を併せ持つ化合物が 20 好ましいとするものである。しかしながら、(e)の方 法において、特開昭54-37082号公報に記載され ている方法により得られる顔料分散剤は、具体的には、 **分散剤の側鎖部分は12-ヒドロキシステアリン酸の自** 己縮合物より成るために極性が極めて低く、相溶する樹 脂の範囲が極めて狭いといった問題点を含んでいる。更・ に、顔料への吸着部分の成分として高度に分岐した構造 を有するポリアルキレンイミンを用いているため、顔料 に吸着する際、吸着部分のアミノ基が立体障害を受けや すく、分散性の点で不十分なものであった。また、特開 昭61-174939号公報に開示されている方法によ り得られる顔料分散剤においても、顔料への吸着部分の 成分として前掲特開昭54-37082号公報に開示さ れている方法により得られる顔料分散剤と同様にポリア ルキレンイミンを用いているため、吸着部分のアミノ基 が立体障害を受けやすく、分散性の点で不十分なもので あった。特開平08-38875号公報に記載されてい る分散剤は側鎖にラクトン化合物の開環により生成する ユニットを必須成分として含有するポリエステルを用 い、吸着部分としてポリアリルアミンを用いたものであ るが、特開平08-38875号公報で実施されている 分散剤を用いても分散性の効果が不十分であった。 [0006]

【課題を解決するための手段】上記問題点を解決するた めに鋭意検討を行った結果、本発明者はポリアリルアミ ンの側鎖のアミノ基をポリエステル、ポリアミド、ポリ エステルとポリアミドの共縮合物(ポリエステルアミ ド)のいずれかで修飾することにより、顔料の分散され るべき樹脂に対する相溶性の範囲が広く、且つ優れた顔 料分散能を有する新規化合物のポリアリルアミン誘導体 換基を有する顔料誘導体(これも顔料であるが)を混合 50 を見出した。さらに、本発明のポリアリルアミン誘導体

において、ポリアリルアミンの側鎖の修飾の度合いを限 定することにより、極めて顔料分散性の点で効果の高い ポリアリルアミン誘導体を見いだすに至った。

【0007】すなわち、本発明は下記一般式(1)で表 されることを特徴とするポリアリルアミン誘導体、該ボ リアリルアミン誘導体を有効成分とする顔料分散剤、顔*

*料を該顔料分散剤で処理した処理顔料、該顔料分散剤、 顔料及び樹脂よりなる顔料含有樹脂組成物、該顔料分散 剤を含有する塗料もしくはインキ組成物に関するもので ある。

(1)

【0009】(式中、XおよびYは、それぞれ独立に水 素、重合開始剤残基又は連鎖移動触媒残基のいずれか を、R¹ は遊離のアミノ基、下記一般式 (II) 又は(II I) で示される基を、nは2~1,000の整数を表 ※ NH, OCOR2

NHCOR2

【0011】式中、R²は遊離のカルボン酸を有するポ 20★合物(ポリエステルアミド)の3種の化合物の中から選 リエステル、遊離のカルボン酸を有するポリアミド、ま たは遊離のカルボン酸を有するポリエステルアミドのい ずれかからカルボキシル基を除いた残基を表す。) [0012]

【発明の実施の形態】以下、本発明のポリアリルアミン 誘導体、すなわち顔料分散性ポリアリルアミン誘導体、 およびこれを有効成分とする顔料分散剤、組成物につい て詳細に説明する。

【0013】本発明のポリアリルアミン誘導体は、例え ばポリアリルアミンと、遊離のカルボキシル基を有する 30 ポリエステル、ポリアミド又はエステルとアミドの共縮★

【0016】式中R'は、炭素原子数2~20の直鎖状 もしくは分岐のアルキレン基を、そしてaは2~100 の整数を示す。

[0015]

【化9】

$$HO \leftarrow C - R^4 - C - O - R^5 - O \rightarrow H$$

【0018】式中R・は、炭素原子数2~20の直鎖状 もしくは分岐のアルキレン基、C₆H₄ またはCH=C Hを、R'は炭素原子数2~20の直鎖状もしくは分岐 のアルキレン基、ポリアルキレングリコールから2つの 水酸基を除いた残基を、そしてbは2~100の整数を◆

◆示す。また、前期鎖中にエーテル結合を有することもあ

(V)

[0019] {{t1 1 1 1

(VI)

【0020】式中R6は、炭素原子数2~20の直鎖状 の整数を示す。 もしくは分岐のアルキレン基を、そしてcは2~100 50 【0021】

)で示される基を表す。 [0010]

※す。但しn個のR¹中、少なくとも1個は一般式(III

[183]

(II)

(II)

ばれる1種以上の化合物とを反応させて得られるもので ある。

【0014】さらに詳しく説明すると、このポリアリル アミン誘導体は、例えば、重合度2~1.000のポリ アリルアミンと、遊離のカルボキシル基を有する、下記・ 一般式(IV)または(V)で表されるボリエステルお よび下記一般式(VI) または(VII) で表されるポ リアミドの1種を単独でまたは2種以上を併用して原料 として作成することができる。

(IV)

【化12】

O O
$$\parallel \qquad \parallel$$

$$HO \leftarrow C - R^4 - C - NH R^7 - NH \rightarrow H$$
(VII)

(5)

【0022】式中R'は、炭素原子数2~20の直鎖状 もしくは分岐のアルキレン基、C。H、またはCH=C Hを、R'は炭素原子数2~20の直鎖状もしくは分岐 のアルキレン基を、そしてdは2~100の整数を示 す。)

ミンに、一般式(IV)と一般式(V)の繰り返し成分 がランダムに重合したポリエステル、一般式(VI)と 一般式(VII)の繰り返し成分がランダムに重合した ポリアミド、更に一般式(IV)並びに/又は(V)、 及び一般式(VI)並びに/又は(VII)の繰り返し 成分がランダムに重合したポリエステルアミドを反応さ せても製造することができる。

【0023】本発明のポリアリルアミン誘導体の製造に 用いるポリアリルアミンは、アリルアミンを重合開始剤 て得られるものである。

【0024】上記の重合開始剤には特別の制限はなく、 この分野で通常使用されるところの、例えばメチルエチ ルケトンなどのケトンパーオキシド類、ベンソイルパー オキサイドなどのジアシルパーオキシド類、ジイソプロ ピルパーオキシジカーボネートなどのパーオキシジカー ボネート類、1、1-ピス(t-ブチルパーロキシ)シ クロヘキサンなどのパーオキシケタール類、 t - ブチル ヒドロパーオキシドなどのヒドロパーオキシド類、t-プチルパーオキシピパレートなどのパーオキシエステル 30 類、その他アゾビスイソプチロニリトリル、過酸化水 --- 素、第一鉄塩等を挙げることができる。さらに特公平2 -14364号公報に記載の重合開始剤を用いても良 67

【0025】また、連鎖移動触媒としては、ラウリルメ ルカプタンなどのアルキルメルカプタン類、メルカプト 酢酸、2-メルカプトプロピオン酸、3-メルカプトプ ロビオン酸などのチオカルボン酸類、チオグリコール酸 ブチル、チオグリコール酸2-エチルヘキシルなどのチ オカルボン酸エステル等が挙げられるが、これらに限定 40 されるものではない。

【0026】本発明で用いるポリアリルアミンの数平均 分子量は150~100,000であれば特に限定され*

*ないが、より好ましくは600~20,000のポリア リルアミンが好ましい。

【0027】本発明で用いるポリアリルアミンの数平均 分子量が150~100,000が好ましい理由は、平 均分子量が150以下の場合、顔料に対する吸着力が不 なお、本発明のポリアリルアミン誘導体はポリアリルア 10 足して顔料分散が困難になり、100,000以上だと 顔料同士の凝集が起こり顔料分散が困難になる。

> 【0028】なお、ポリアリルアミンは市販品を用いる ことのできることはもちろんで、そのような市販品とし ては、例えば、日東紡績社製「PA-1L」、「PA- $1LV_J$, $\lceil PAA-1.4L_J$, $\lceil PAA-10$ CJ, [PAA-15], [PAA-15B], [PA A-LJ, 「PAA-HJ, 「PAA-1L-15C」 などが挙げられる。

【0029】また、特公平2-14364号公報に記載 存在下、場合によっては連鎖移動触媒存在下、重合させ 20 の方法を用いて、任意の分子量のポリアリルアミンを作 成する事ができる。

> 【0030】本発明のポリアリルアミン誘導体の作成に 用いられるポリエステルとしては前記したように一般式 (IV) 又は一般式(V) で表される化合物が挙げられ る。また、これ以外に一般式(IV)と一般式(V)の・ 繰り返し成分がランダムに重合したポリエステルを用い ても良い。

【0031】一般式(IV)のポリエステルは下記一般 式(VIII)で示されるヒドロキシカルボン酸や下記 一般式(IX)で示されるラクトンを原料にして作成さ

【0032】更に詳しくは、ヒドロキシ酸、ラクトン、 またはヒドロキシ酸とラクトンの混合物に重合触媒を加 え、加熱することにより製造できる。反応温度は120 ~220℃、好ましくは160~210℃である。ま た、反応時間は0.5~72時間である。このとき窒素 気流下で行うと、大きな重合度のものを得ることができ る。また、このとき重合開始剤を用いると反応の制御が 容易になる。なお、原料にラクトンを用いた場合、ラク トン1モルに対して0~0.5モルの割合で重合開始剤 のモノカルボン酸を用いることができる。

[0033] 【化13】

(MI)

【0034】式中R3は、炭素原子数2~20の直鎖状もしくは分岐のアルキレン基を示す。

【0035】上記のヒドロキシ酸としては、リシノール 酸、リシノレン酸、9および10-ヒドロキシステアリ ン酸の混合物、12-ヒドロキシステアリン酸、ヒマシ 油脂肪酸、水添ヒマシ油脂肪酸、乳酸等が挙げられる。 ラクトンとしては、ε -カプロラクトン、β -プロピオ ラクトン、アープチロラクトン、δーパレロラクトン、 β-メチル-δ-バレロラクトン、4-メチルカプロラ クトン、2-メチルカプロラクトン等が挙げられる。 【0036】重合触媒としては、例えば、テトラメチル アンモニウムクロリド、テトラブチルアンモニウムクロ リド、テトラメチルアンモニウムブロミド、テトラブチ ルアンモニウムプロミドテトラメチルアンモニウムヨー ド、テトラブチルアンモニウムヨード、ベンジルトリメ チルアンモニウムクロリド、ベンジルトリメチルアンモ ニウムブロミド、ベンジルトリメチルアンモニウムヨー ドなどの四級アンモニウム塩、テトラメチルホスホニウ ムクロリド、テトラブチルホスホニウムクロリド、テト ウムプロミド、テトラメチルホスホニウムヨード、テト ラブチルホスホニウムヨード、ベンジルトリメチルホス ホニウムクロリド、ベンジルトリメチルホスホニウムブ ロミド、ベンジルトリメチルホスホニウムヨード、テト **ラフェニルホスホニウムクロリド、テトラフェニルホス** ホニウムプロミド、テトラフェニルホスホニウムヨード などの四級ホスホニウム塩の他、トリフェニルフォスフォ HO-CO-R4 -COOH

$HO-R^5-OH$

【0041】式中R・は、炭素原子数2~20の直鎖状もしくは分岐のアルキレン基、C.H. またはCH=CHを、R・は炭素原子数2~20の直鎖状もしくは分岐のアルキレン基、ポリアルキレングリコールから2つの水酸基を除いた残基を示す。

【0042】上記のジオールとしてはエチレングリコール、プロピレングリコール、ネオペンチルグリコール、1、3-ブタンジオール、1、4-ブタンジオール、1、6-ヘキサンジオールなどのアルキレングリコール 40 類やジエチレングリコール、ジプロピレングリコール、トリエチレングリコールなどのエーテル結合含有のジオール類を挙げることができる。二塩基酸としては、無水

アダイン酸、フマール酸などの不飽和結合を有する二塩 基酸類や、無水フタル酸、テレフタル酸などの芳香族系 二塩基酸類や、アジビン酸、セバシン酸などの飽和二塩 基酸類を挙げることができる。

【0043】反応に用いる重合触媒並びに重合開始剤は、一般式(IV)で示されるポリエステルの製造に用いるものと同様のものを用いればよい。

LO

* ィンなどのリン化合物、酢酸カリウム、酢酸ナトリウム、安息香酸カリウム、安息香酸ナトリウムなどの有機 カルボン酸塩、ナトリウムアルコラート、カリウムアル コラートなどのアルカリ金属アルコラートの他、三級ア ミン類、有機錫化合物、有機アルミニウム化合物、有機 チタネート化合物、及び塩化亜鉛などの亜鉛化合物等が 挙げられる。

【0037】重合開始剤としては、酢酸、プロピオン酸、カプリル酸、ノナン酸、カプリン酸、オクチル酸、10 ラウリン酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、ステアリン酸、イソノナン酸、アラキン酸などの脂肪族モノカルボン酸、安息香酸、pープチル安息香酸などの芳香族モノカルボン酸、等のモノカルボン酸が挙げられる。【0038】また、一般式(V)のポリエステルは下記一般式(XI)で示されるごオールと下記一般式(X)で示される二塩基酸を反応させて作成することができ

下などの四級アンモニウム塩、テトラメチルホスホニウムクロリド、テトラブチルホスホニウムクロリド、テトラブチルホスホニウムクロリド、テトラブチルホスホニウムプロミド、テトラブチルホスホニウムヨード、テトラブチルホスホニウムヨード、デトラブチルホスホニウムヨード、ベンジルトリメチルホスホニウムブロッド、ベンジルトリメチルホスホニウムブロッド、ベンジルトリメチルホスホニウムブロッド、ベンジルトリメチルホスホニウムブロッド、ベンジルトリメチルホスホニウムブロッド、ベンジルトリメチルホスホニウムブロッド、ベンジルトリメチルホスホニウムヨード、テトロミド、ベンジルトリメチルホスホニウムヨード、テトロミド、ベンジルトリメチルホスホニウムコード、テトロミド、ベンジルトリメチルホスホニウムコード、テトロミド、ベンジルトリメチルホスホニウムコード、テトロミド、ベンジルトリメチルホスホニウムコード、テトロミルホスホニウムクロリド、テトラフェニルホス

[0040] [化14]

る。

(X)

(II)

【0044】一般式(IV)と一般式(V)の繰り返し成分がランダムに重合したポリエステルは、ヒドロキシ酸、ラクトン、またはヒドロキシ酸とラクトン、等モルの上記ジオールと二塩基酸の混合物に重合触媒を加え、加熱することにより製造できる。反応条件は(IV)のときと同じである。

【0045】また、一般式(IV)と一般式(V)の繰り返し成分がブロック状に重合したポリエステルは、予め一般式(IV)と一般式(V)のポリエステルを作成した後に脱水縮合をして得ることができる。

【0046】本発明で用いるポリエステルの分子量は、300~20,000の範囲のものであればよいが、顔料の分散性能の点からは1,000~10,000が好ましい。これは分子量が300以下の場合、分散剤側鎖の長さが短すぎて充分な分散効果を得ることが出来なく、20,000以上の場合、分散剤側鎖の長さが長すぎて顔料同士の凝集の原因になり、流動性の低下をもたらすためである。このような分子量のポリエステルを得50るためには、重合開始剤と原料となるヒドロキシ酸、ラ

クトン、ジオール、二塩基酸のモル比を設定すること、 また途中における反応生成物の酸価を観察し適当な反応 時間を見い出すことによって可能となる。

【0047】本発明のポリアリルアミン誘導体の作成に用いられるポリアミドとしては前記一般式(VI)又は一般式(VII)で表される化合物が挙げられる。また、これ以外に一般式(VI)と一般式(VII)の繰り返し成分がランダムに重合したものでもかまわない。【0048】一般式(VI)のポリアミドは下記一般式(VII)で示されるラクタムや下記一般式(VIII)で示されるアミノカルボン酸を原料にして作成される。

【0049】更に詳しくは、一般式 (XII) のラクタム、一般式 (XIII) のアミノカルボン酸、またはラ*

 $H_2 N - R^6 - COOH$

【0051】式中R*は、炭素原子数2~20の直鎖状もしくは分岐のアルキレン基を示す。

【0052】上記のラクタムとしては、 ε -カプロラクタム、 ω -ラウロラクタム、アミノカルボン酸としては、アミノカブロン酸、11-アミノウンデカン酸などをあげることができる。また重合触媒や重合開始剤はポリエステルの製造に用いたものを使うことができる。

【0053】一般式 (VII) のポリアミドは上記一般※ II₂ N-R⁷ -NH₂

【0055】式中R'は、炭素原子数2~20の直鎖状 30 もしくは分岐のアルキレン基を示す。

【0056】一般式(VII)のポリアミドの製造に於ける、反応条件等は上記一般式(VI)で示されるポリアミドと同様である。

【0057】一般式(VI)と一般式(VII)の繰り返し成分がランダムに重合したポリアミドを製造するには、先の一般式(VI)及び(VII)の製造に用いたラクタム、アミノカルボン酸、二塩基酸、ジアミンを用いて上記で説明した、ポリアミドの重合条件を用いることにより製造できる。

【0058】本発明のポリアリルアミン誘導体の作成に用いられるエステルとアミドの共縮合物(ポリエステルアミド)は上記の、ポリエステル及びポリアミドの製造に用いたヒドロキシカルボン酸、ラクトン、二塩基酸並びにジオールのいずれかから選ばれる1つ以上及び、アミノカルボン酸、ラクタム、二塩基酸並びにジアミンのいずれかから選ばれる1つ以上を上記のポリアミドの重合条件をもちいることにより作成できる。

【0059】また前記に示した方法で得られるポリエス 応は、前者の遊離アミノ基と後者の末端遊離カルポキシ テルとポリアミドを予備縮合しておき、これらをさらに 50 ル基を介しての塩形成または酸アミド結合形成反応であ

12

* クタムとアミノカルボン酸の混合物を加熱することにより製造できる。重縮合反応は窒素気流下で行うことが好ましく、反応温度は150~210℃である。250℃以上では着色の問題があり、110℃以下では反応速度が遅くなる。反応時間は0.5~72である。また、このとき重合開始剤を用いると反応の制御が容易になる。さらに、重合触媒を加えることにより反応時間を短縮することができる。分子量は酸化により測定できる。なお、原料にラクタムを用いた場合、ラクタム1モルに対して0~0.5モルの割合で重合開始剤のモノカルボン酸を用いることができる。

【0050】 【化15】

(II)

(II)

※式(X)で示される二塩基酸と下記一般式(XIV)で示されるジアミンを原料にして作成される。ととに用いる二塩基酸は上記ポリエステルの製造に用いられるものと同様であり、ジアミンとしては、エチレンジアミン、1、4-ジアミノブタン、ヘキサメチレンジアミン等があげられる。

[0054]

【化16】

(XN)

0 共縮合する事により作成することができる。重合条件は 上記と同様であり、反応は、反応生成物の酸価を観察する事で目的の重合度で終了させることができる。

【0060】ポリアリルアミンと側鎖に導入するポリマーとの反応を詳述すると、アミノ基をn個有するポリアリルアミン1モルに対し、遊離のカルボキシル基を有するポリエステル、ポリアミド又はエステルとアミドの共縮合物(ポリエステルアミド)の1種以上の化合物を合計1モル以上、顔料分散性の点から好ましくは2モル以上、2nモル以下の割合で混合して反応させる。このとも、異なった種類のポリエステル、ポリアミド又はエステルとアミドの共縮合物(ポリエステルアミド)を同時に反応させても構わない。反応には重合触媒を使ってもよく、用いられる重合触媒は、ポリエステルの製造で前記したものがあげられる。また、反応にキシレン、トルエン等の溶剤を用いても何ら構わない。

【0061】 このとき、ボリアリルアミンと遊離のカルボキシル基を有するボリエステル、ボリアミド又はエステルとアミドの共縮合物(ボリエステルアミド)との反応は、前者の遊離アミノ基と後者の末端遊離カルボキシル基を介しての複形成まなは酸マミド共全形成反応でき

る。また、ポリエステルやポリエステルアミドを用いた 場合、とれらのエステルとポリアリルアミンの側鎖のア ミノ基とが用いたポリエステルやポリエステルアミドの 種類により、また反応条件により、エステルーアミド交 換反応も同時に起とっている。との反応において、塩が 形成されるか酸アミド結合が形成されるかは反応条件に よる.

【0062】酸アミド結合形成反応及び塩形成反応は同 時に進行するが、酸アミド結合形成反応は90~210 ℃以上であると、反応生成物に着色をきたし、90℃以 下であると反応時間が長くなってしまう。また、反応は 窒素気流下で行うと着色の少いものが得られる。

【0063】これに対し、塩形成を行う反応温度として は20~140℃が好ましい。

[0064] 本発明のポリアリルアミン誘導体は、n個 のアミノ基を有するポリアリルアミンに対して、ポリエ ステル、ポリアミド又はエステルとアミドの共縮合物 (ポリエステルアミド) の末端カルボキシル基が2モル 以上の割合で酸アミド形成反応を行ったものが、顔料分 20 散性の点で好ましい。特に前記一般式(I)において n個のR¹ 中、一般式(III)で示される酸アミド結 合により結合した形態の残基が60~95%の範囲存在 するものが好ましく、更により好ましくは酸アミド結合 により結合した形態の残基が65~90%の範囲存在す るものが好ましい。

【0065】とれはポリアリルアミンの有する60%未 満のアミノ基がアミド結合を介して共有結合している場 合、顔料同士の凝集が起とり、粘度低下効果の不足や途 用出来ない。また、ポリアリルアミンの有する96%以 上のアミノ基がアミド結合を介して共有結合している場 合、顔料と吸着する官能基が不足し、顔料分散に寄与す ることが困難になり、粘度低下効果の不足や塗膜外観に 不具合を生じさせることになり分散剤として使用出来な 61

【0066】本発明のポリアリルアミン誘導体におい て、上記範囲でポリアリルアミンのアミノ基を共有結合 により結合させるには、ポリアリルアミンおよび片末端 にカルボキシル基を有するポリエステル、ポリアミド又 40 はエステルとアミドの共縮合物 (ポリエステルアミド) の少なくとも1つを混合した直後のアミン価Aと反応終 了後のアミン価Bを測定し、これらの変化を計算するこ とにより算出できる。

[0067]

【数1]

ポリアリルアミン誘導体のアミノ基の共有結合の割合

$$= \frac{A-B}{A} \times 100$$

【0068】なお、混合した直後のアミン価は実測して も良いが、混合直後では反応が進行していないため、原 料として用いるポリアリルアミンのアミン価を反応に用 いる加えたポリマーとポリアリルアミンの重量から計算 することもできる。なお、ポリアリルアミンのアミノ基 と側鎖に導入するポリマーのカルボキシル基が塩を形成 していても、求めるアミン価には何ら影響しない。

【0069】更に、本発明のポリアリルアミン誘導体は ポリアリルアミンと片末端にカルボキシル基を有するポ ℃、好ましくは100~210℃で行うと良い。250 10 リエステル、ポリアミド又はエステルとアミドの共縮合 物(ポリエステルアミド)の重量比が1/5~1/30 であり、得られたポリアリルアミン誘導体のアミン価 (mgKOH/g)が5~30であると性能がより向上 する。アミン価が5以下だと顔料に対する吸着力が不足 して顔料分散が困難になり、30以上だと顔料同士の凝 集が起こり顔料分散が困難になる。

> 【0070】また、本発明のポリアリルアミン誘導体の 酸価(mgKOH/g)は顔料分散の点で2.5~50 であることが好ましい。

【0071】また、上記の反応で得られる本発明のポリ アリルアミン誘導体の分子量は、顔料分散剤として用い る場合2000~10000であることが好ましい。 【0072】なお、本発明のポリアリルアミン誘導体 は、ポリアリルアミンに直接ヒドロキシカルボン酸、ラ クトン、二塩基酸並びにジオール、アミノカルボン酸、 ラクタム、二塩基酸並びにジアミンのいずれか1つ以上 を上記のポリエステルの重合条件を用いることによって も作製できる。

【0073】本発明のポリアリルアミン誘導体は、樹脂 膜外観に不具合を生じさせることになり分散剤として使 30 や有機溶剤に対して顔料を良く分散させる性質を有する ので顔料分散剤として用ることができる。本発明のポリ アリルアミン誘導体を顔料分散剤として用いる場合、ポ リアリルアミン誘導体の製造時に用いた有機溶剤を含有 していても良く、また製造時に用いた有機溶剤を留去し た後に別の溶剤を新たに加えてもかまわない。有機溶剤 としては、例えば、トルエン、キシレンなどの芳香族 類、n-ヘキサン、n-ヘブタン等の脂肪族炭化水素 類、メチルエチルケトン、アセトン等のケトン類、酢酸 エチル、酢酸ブチル等のエステル類を挙げることができ るが、芳香族類、脂肪族炭化水素類が好ましい。

> 【0074】顔料を本発明の顔料分散剤を用いて処理す ることにより、処理顔料を得ることができる。

【0075】本発明の顔料分散剤により処理される顔料 を例示すれば、二酸化チタン、酸化鉄、硫化カドミウ ム、炭酸カルシウム、炭酸バリウム、硫酸バリウム、ク レー、タルク、黄鉛、カーボンブラックなどの無機顔 料、ならびにアゾ系、ジアゾ系、縮合アゾ系、チオイン ジゴ系、インダンスロン系、キナクリドン系、アントラ キノン系、ベンゾイミダゾロン系、ペリレン系、ペリノ 50 ン系、フタロシアニン系、ハロゲン化フタロシアニン

系、アントラピリジン系、ジオキサジン系などの有機顔 料が挙げられる。これらの顔料中、特にカーボンブラッ ク及び有機顔料に対して本発明の顔料分散剤は優れた顔 料分散向上効果を示す。

【0076】なお、上記酸化鉄は顔料以外の用途で磁気 テープなどの磁性材料として使用されることがあるが、 本発明の顔料分散剤は、微粒子粉末を樹脂又は有機溶剤 に良く分散させるという性質を有するので、本発明にお いてこのような酸化鉄も広義の意味で顔料に含めるもの

【0077】本発明の顔料分散剤による顔料の処理方法 は、ヘンシェルミキサー、ボールミル、アトマイザーコ ロイドミル、バンバリミキサ等を用いた乾式法、溶剤中 で処理した後、溶剤を除去する湿式溶剤法を用いればよ い。湿式溶剤法で用いる溶剤を例示するならば、トルエ ン、キシレンなどの芳香族類、n-ヘキサン、n-ヘプ タン等の脂肪族炭化水素類、イソブロバノール、ブタノ ール等のアルコール類、エチルセルソルブ、ブチルセル ソルブ等のエーテル類、メチルエチルケトン、アセトン 等のケトン類、酢酸エチル、酢酸ブチル等のエステル 類、水等を挙げることができる。

【0078】本発明の顔料分散剤は、通常、顔料含有樹 脂組成物において、顔料に対して顔料分散性化合物(ボ リアリルアミン誘導体) 換算にて1~200重量%使用 される。

【0079】本発明の顔料分散剤を用い、さらに顔料、 樹脂、場合により溶剤等を加えて顔料含有樹脂組成物を 作製することができる。

【0080】顔料含有樹脂組成物を具体的に例示する と、(着色)塗料、印刷インキ、複写用トナー、複写機 30 などに使用されるゴムマグネット、磁気テープ、家庭用 品や建築材料に使用されているカラープラスチック成形 品、建築用などに使用されるシーリング剤等の顔料を使 用している樹脂製品があげられる。本発明の顔料含有樹 脂組成物は、本発明の顔料分散剤を含有することを除い ては、従来の顔料含有組成物とは、その組成及び調製法 において異なるところはない。顔料含有樹脂組成物が、 樹脂、顔料、顔料分散剤、有機溶剤、その他適宜の添加 剤などからなることは周知の通りである。

【0081】なお、着色塗料は、樹脂などの塗膜形成主 40 要素、主要素に少量加えられる塗膜形成副要素(以上、 両要素は併せて塗膜要素(不揮発分)と称される)、お よび溶剤または希釈剤の塗膜助要素(塗膜要素および塗 膜助要素は併せて透明塗料(展色剤)と称される)に顔 料を加え、混練して製造される。印刷インキは、樹脂を 溶剤に溶解した展色剤に顔料を加えて製造される。複写 用トナーは、樹脂と磁性材料を混練することにより製造 される。ゴムマグネットは、樹脂と磁性材料を混錬する ことにより製造される。磁気テーブは、酸化鉄などの磁

テープに塗布して製造される。カラープラスチック成形 品は、樹脂と着色用顔料を混練することにより製造され る。シーリング剤は、樹脂と主に無機顔料を混練すると とにより製造される。

【0082】本発明では、これらの組成物に本発明のポ リアリルアミン誘導体を加えることで優れた顔料含有樹 脂組成物を作製することができる。

【0083】本発明の顔料分散剤の適用される樹脂とし ては、アルキッド樹脂、ポリエステル樹脂、アクリル樹 10 脂、エポキシ樹脂、ポリウレタン樹脂、シリコーン樹 脂、フッ素樹脂、メラミン樹脂、ベンゾグアナミン樹 脂、尿素樹脂、ポリアミド樹脂、フェノール樹脂、塩化 ビニル、ポリエチレン樹脂等、広範囲の樹脂が挙げられ るが、これらに限定されない。

【0084】本発明の顔料分散剤は、これと顔料、樹 脂、溶剤、その他添加剤などと混練して直接顔料含有樹 脂組成物を調製することもできるが、また、いわゆる顔 料分散ベースの形態とした後に、これと樹脂、溶剤など とを使用して顔料含有樹脂組成物とすることもできる。 20 【0085】顔料分散ベースは、本発明の顔料分散剤、 顔料及び有機溶剤の3成分で構成されても良いし、その 3成分に分散用樹脂(造膜用樹脂)の一部または全部を 加えた4成分、更には消泡剤や表面調整剤等の添加剤を 加えた成分から構成されても良いことは、従来の顔料分 散ベースと同じである。

【0086】なお、本発明の顔料分散ベースはさらに分 散用樹脂やその他の樹脂を加えることで塗料として使用 できるし、そのままで塗料や印刷インキとして使用する こともできる。

【0087】顔料分散ベース又は顔料含有樹脂組成物に おける有機溶剤としては、トルエン、キシレン、高沸点 石油炭化水素、n-ヘキサン、シクロヘキサン、n-ヘ ブタンなどの炭化水素系溶剤、塩化メチレン、クロロホ ルム、ジクロルエタンなどのハロゲン化炭化水素系溶 剤、ジオキサン、テトラヒドロフラン、ブチルエーテ ル、プチルエチルエーテル、ジグライムなどのエーテル 系溶剤、メチルイソブチルケトン、シクロヘキサノン、 イソホロンなどのケトン系溶剤、酢酸エチル、酢酸ブチ ル、エチレングリコールモノエチルエーテルアセテー ト、2-メトキシプロピルアセテートなどのエステル系 溶剤、メチルアルコール、エチルアルコール、n-プロ ピルアルコール、イソプロピルアルコール、n-ブチル アルコール、イソプチルアルコール、t-ブチルアルコ ール、アミルアルコール、n-ヘキシルアルコール、n -ヘプチルアルコール、2 -エチルヘキシルアルコー ル、ラウリルアルコール、ステアリルアルコール、シク ロペンタノール、シクロヘキサール、ベンジルアルコー ル、p-t-プチルベンジルアルコールなどのアルコー ル系溶剤、エチレングリコールモノメチルエーテル、エ 性材料、溶剤、樹脂などからなる混合物を基材の樹脂製 50 チレングリコールモノエチルエーテル、エチレングリコ

ールモノブチルエーテル、プロピレングリコールモノメ チルエーテル、プロピレングリコールモノエチルエーテ ル、プロピレングリコールモノブチルエーテなどのアル キレングリコールのモノエーテル系溶剤の他、ジメチル アセトアミド、ジメチルホルムアミドなどのアミド系溶 剤、等が挙げられ、これらは顔料分散ベース又は顔料含 有樹脂組成物の用途により適宜選択され、またこれらは 単独または2種以上を混合して適宜使用することができ る。

【0088】上記顔料分散ベース及び顔料含有樹脂組成 10 物は、所要の成分原料をロールミル、ボールミル、サン ドグランドミル、ペイントシェーカー、ニーダー、ディ ゾルバー、超音波分散機などを、顔料分散ベース及び顔 料含有樹脂組成物それぞれの用途に応じて、適宜用いて 分散することで作製できる。

【0089】この場合、前記の処理顔料を樹脂と混練し てもよく、また顔料分散剤、顔料および樹脂を同時に混 練するインテグラルブレンド法をもちいても良い。

【0090】本発明の顔料含有樹脂組成物は、その作成 に当り有機溶剤の量を適宜加減することにより、そのま 20 ま使用に供し得る濃度のものとして流通に置くこともで きるし、また濃厚物の形態で流通に置き、購入者におい て溶剤で薄めて適当な濃度に調整して使用することもで きることはもちろんである。

[0091]

【実施例】以下、実施例、使用例、比較使用例により本 発明を具体的に説明する。尚、各例における「部」及び 「%」はいずれも重量基準によるものとする。

【0092】実施例1 (ポリエステルの作成(1)) えた反応フラスコ内に、キシレン(純正化学製)30. 0部、12-ヒドロキシステアリン酸(純正化学製)3 00.0部及びテトラブチルチタネート(東京化成製) 0. 1部を仕込み、窒素気流下で160℃まで4時間か けて昇温した。さらに160℃で4時間加熱し(この時 の酸価は20mg ΚΟΗ/g程度であった)、キシレ ンを160℃で溜去した。次いで、室温まで冷却し、加 熱反応中に生じた水を溜出物中のキシレンと分離し、こ のキシレンを反応溶液に返流した。

【0093】 この反応液を以下、ポリエステルPE-1 40 と称する。ポリエステルPE-1中に含まれるポリエス テルは、数平均分子量が2550で酸価が22.0mg KOH/gの特性を有していた。ちなみに、このよう

にして作成されたポリエステルは溶媒 (キシレン) を伴 ったまたの形 (ポリエステルPE-1) でポリアリルア ミン誘導体の合成原料に用いることができる(後掲実施 例18参照)。

【0094】実施例2(ボリエステルの作成(2)) 実施例1におけると同じ反応フラスコ内に、キシレン (純正化学製)30.0部、12-ヒドロキシステアリ 50 流した。次いで室温まで冷却した。

ン酸(純正化学製)300.0部及びテトラブチルチタ ネート(東京化成製)0.1部を仕込み、窒素気流下で 160℃まで4時間かけて昇温した。さらに160℃で 4時間加熱し(この時の酸価は5.0mgKOH/g程 度であった)、キシレンを160℃で溜去した。なお、 加熱反応中に生じた水を溜出物中のキシレンと分離し、 とのキシレンを反応溶液に返流した。次いで室温まで冷 却した。

【0095】この反応液を以下、ポリエステルPE-2 と称する。ポリエステルPE-2中に含まれるポリエス テルは、数平均分子量が9655で酸価が5.8mg KOH/gの特性を有していた。

【0096】実施例3(ポリエステルの作成(3)) 実施例1におけると同じ反応フラスコ内に、キシレン (純正化学製) 30.0部、12-ヒドロキシステアリ ン酸(純正化学製)300.0部及びテトラブチルチタ ネート(東京化成製)0.1部を仕込み、窒素気流下で 160℃まで4時間かけて昇温した。さらに160℃で 0.5時間加熱し(この時の酸価は100mg KOH / g程度であった)、キシレンを160℃で溜去した。 なお、加熱反応中に生じた水を溜出物中のキシレンと分 離し、このキシレンを反応溶液に返流した。次いで室温 まで冷却した。

【0097】以下、この反応液をポリエステルPE-3 と称する。ポリエステルPE-3中に含まれるポリエス・ テルは、数平均分子量が550で酸価が101.8mg KOH/gの特性を有していた。

【0098】実施例4(ポリエステルの作成(4)) 温度計、撹拌機、窒素導入口及び還流管を備えた反応フ 温度計、撹拌機、窒素導入口、遠流管及び水分離器を備 30 ラスコ内に、12-ヒドロキシステアリン酸(純正化学 製) 10. 0部及びε-カプロラクトン (純正化学製) 190部を仕込み、窒素気流下で160℃まで4時間か けて昇温し、160℃で2時間加熱した後、εーカブロ ラクトンの残量が1%以下になるまで加熱を行った。次 いで室温まで冷却した。

> 【0099】以下、この反応液をポリエステルPE-4 と称する。ポリエステルPE-4に含まれるポリエステ ルは、数平均分子量が2604で酸価が21.5mg KOH/gの特性を有していた。

【0100】実施例5(ポリエステルの作成(5)) 実施例1におけると同じ反応フラスコ内に、キシレン (純正化学製) 5. 0部、エチレングリコール (純正化 学製) 15.5部、アジピン酸 (純正化学製) 36.5 部及びテトラブチルチタネート(東京化成製)0.1部 を仕込み、窒素気流下で160℃まで4時間かけて昇温 した。さらに、160℃で2時間加熱し(この時の酸価 は20mg KOH/g程度であった)、キシレンを1 60℃で溜去した。なお、加熱反応中に生じた水を溜出 物中のキシレンと分離し、このキシレンを反応溶液に返

【0101】以下、この反応液をポリエステルPE-5 と称する。ポリエステルPE-5に含まれるポリエステ ルは、数平均分子量が2604で酸価が21.5mg KOH/gの特性を有していた。

【0102】実施例6(ポリエステルの作成(6)) 実施例1におけると同じ反応フラスコ内に、キシレン (純正化学製)12.5部、エチレングリコール(純正 化学製)15.5部、アジビン酸(純正化学製)36. 5部、12ヒドロキシステアリン酸75.0部及びテト ラブチルチタネート(東京化成製)0.1部を仕込み、 窒素気流下で160℃まで4時間かけて昇温した。さら に、160℃で2時間加熱し(この時の酸価は20mg

KOH/g程度であった)、キシレンを160℃で溜去した。なお、加熱反応中に生じた水を溜出物中のキシレンと分離し、とのキシレンを反応溶液に返流した。次いで室温まで冷却した。

【0103】以下、この反応液をポリエステルPE-6 と称する。ポリエステルPE-6中のポリエステルは、数平均分子量が2490で酸価が22.5mg KOH/gの特性を有していた。

【0104】実施例7(ポリアミドの作成(1)) 実施例1におけると同じ反応フラスコ内に、キシレン (純正化学製)8.0部、ヘキサメチレンジアミン(純 正化学製)34.9部及びアジビン酸(純正化学製)4 3.8部を仕込み、窒素気流下で160℃まで4時間かけて昇温した。さらに、160℃で2時間加熱し(この時の酸価は20mg KOH/g程度であった)、キシレンを160℃で溜去した。なお、加熱反応中に生じた水を溜出物中のキシレンと分離し、このキシレンを反応溶液に返流した。次いで、室温まで冷却した。

【0105】以下、この反応液をポリアミドPAM-1をと称する。ポリアミドPA-1は、数平均分子量が2830で酸価が19.8mg KOH/gの特性を有していた。

【0106】実施例8(エステルとアミドの共縮合物の作成(1))

実施例1におけると同じ反応フラスコ内に、キシレン (純正化学製)12.5部、ヘキサメチレンジアミン * * (純正化学製) 14.5部、エチレングリコール (純正化学製) 7.8部、アジピン酸 (純正化学製) 36.5 部及びテトラブチルチタネート (東京化成製) 0.1部を仕込み、窒素気流下で160℃まで4時間かけて昇温した。さらに、160℃で2時間加熱し (この時の酸価は20mg KOH/g程度であった)、キシレンを160℃で溜去した。次いで、室温まで冷却した。

【0107】以下、この反応液をエステルーアミド共縮合物PEA-1と称する。エステルーアミド共縮合物P 10 EA-1に含まれるエステルとアミドの共縮合物は、数平均分子量が2460で酸価が22.8mg KOH/gの特性を有していた。

[0108] 実施例9 (ポリアリルアミン誘導体の作成(1))

実施例4 におけると同じ反応プラスコ内に、キシレン25.0 部とポリアリルアミン10%水溶液(日東紡績(株)製「PAA-1LV」、数平均分子量約3,000)70 部からなる混合物を160℃で撹拌し、分離装置を使用して水を溜去すると共に、キシレンを反応溶液に返流しながら、これに実施例1で得たポリエステルPE-113.9 部を160℃まで昇温したものを加え、2時間160℃で反応を行った。

【0109】得られた反応混合物を、以下、ポリアリルアミン誘導体PA-1と称する。ポリアリルアミン誘導体PA-1は、固形分が40.1%、それに含まれるポーリアリルアミン誘導体の数平均分子量が10,500でアミン価が38.5mg KOH/gの特性であった。(反応率88%)

実施例10~25 (ポリアリルアミン誘導体の作成 (2)~(17))

下記第 $1\sim2$ 表に示す配合に従い、実施例9におけると同様にしてポリアリルアミン誘導体 $PA=2\sim1$ 7を製造した。

【0110】但し、表中ポリアリルアミンPAA-1Cはポリアリルアミン10%水溶液(日東紡績(株)社製、数平均分子量10000)を示す。

[0111]

【表1】

					実施例				
	9	10	11	12	13	14	15	16	17
** リアリルアミン	PAA-JLY	PAA-ILV	PAA-ILV	PAA-ILV	PAA-ILV	PAA-1C	PAA-1LV	PAA-ILV	PAA-1LV
* リアリルアミン10%大溶液量	70	70	70	70	70	70	70	70	70
光ご々し	PE-1	PE-1	PE-1	PE-1	PE-I	PE-1	PE-2	PE-3	PE-4
** 小一数平均分子量	2550	2550	2550	2550	2550	2550	9655	550	2604
ポリマー鼠	13.92	69.59	313.16	69.59	69.59	69.59	52.70	3.00	14.21
キシレン	31.4	111.5	480.3	114.6	115.5	114.9	89.6	15.0	31.8
ポリアリバスン誘導体	PA-I	PA-2	PA-3	PA-4	PA-5	PA-6	PA-7	PA-8	PA-9
固形分	40.1	40.2	39.8	40.1	40.0	39.9	40.1	40.0	40.2
退合直後のアミン価	317.00	86.58	20.71	_86.58	86.58	86.58	111.08	662.98	312.60
** 975A7ミン誘導体7ミン価	38.5	32.0	8.0	0.01	20.0	35,0	38.0	34.0	31.0
反応率	88	ഒ	61	88	77	60	66	95	90

					[5]	_		
	18	19	20	21	22	23	24	25
<i>す</i> *リアリルアミン	PAA-1LY	PAA-1LV	PAA-1LV	PAA-ILV	PAA-ILV	PAA-ILV	PAA-1LV	PAA-1LV
** 979A73>10%水溶液量	70	70	70	70	70	70	70	70
ポリマー	PE-5	PE-6	PA	PEA	PE-1	PE-1	PE-1	PE-1
ポリケー数平均分子量	2348	2490	2830	2460	50000	200	2550	2550
ポリマー量	12.82	13.59	15.45	13.43	272.90	5.46	69.59	69.59
キシレン	29,7	30.9	33.7	30.7	419.6	18.7	114.6	115.2
がりアワルアミン誘導体	PA-10	PA-11	PA-I2	PA-13	PA-14	PA-15	PA-16	PA-17
固形分	39.9	39.9	40.0	40.2	40.1	40.0	40.3	40.0
混合直後のアミン価	334.64	322.04	295.42	324.63	23.69	532.27	86.58	86,58
a* すアリルアミン誘導体アミン価	35.0	37.0	36.0	39.0	8.0	32.0	0.8	70.0
反応率	90	89	88	88	66	94	99	19

【0113】実施例26(評価に用いた分散用樹脂作製 と評価)

温度計、撹拌機、窒素導入口、還流管及び滴下ロートを 備えた反応フラスコ内に、キシレン348.0部を仕込 み、85℃まで昇温した。そして、メチルメタクリレー ト190.0部、ブチルメタクリレート158.0部、 2-エチルヘキシルメタクリレート75.0部、スチレ ン60.0部、アクリル酸7.0部、2-ヒドロキシエ チルメタクリレート110.0部、アゾビスイソブチロ 20 ニトリル11.0部、ジメチルアセトアミド30.0部 の混合液を2時間かけて連続的に滴下した後、85℃で 1時間重合させた。その後、アゾビスイソブチロニトリ ル1. 0部をジメチルアセトアミド10. 0部に溶解さ せた混合液を加え、更に85℃で5時間重合反応を行い 反応を終了した(以下、この反応溶液をアクリル樹脂A CJという)。

【0114】使用例1~23

第3~4表の顔料分散ペーストの配合に従い、実施例9 7とその他の原材料を混合後、ペイントシェーカー (レ ッドデビル社製)で顔料を均一に分散させ顔料分散ペー ストを得た。得られた顔料分散ペーストをブルックフィ ールド粘度計「B型粘度計」(東京計器(株)製)を用 いて粘度を、また顔料分散ペーストを50℃で5日間貯 蔵し、初期と5日後の粘度をB型粘度計で測定し、3よ り大なるものを不良とし、2~3のものを良好とし、2 より小なるものを最良と判断し安定性を測定した。

【0115】なお、表中PVCは塩化ビニルー酢酸ビニ ル共重合樹脂「VAGH」(ユニオンカーバイド社製) 40 【表3】 を、FW-200はカーボンブラック系顔料「FW20

0」(デグサ社製)、R400Rはカーボンブラック系 顔料「REGAL400R」 (キャボット社製)、YR Tー795Dはキナクリドン系顔料「シンカシャレッド YRT795」(チバガイギー社製)、13910HD はキナゾロンピナゾロン系顔料「バリオゲンレッド13 90HD」(BASF社製)、TR-92は二酸化チタ ン系顔料「タイオキサイドTR92」(デュポン社製) を示す。

【0116】次に上記顔料分散ペーストを用い、同じく 第3~4表の塗料の配合に従い、原材料を混合し塗料を 得た。この塗料を、希釈シンナー(キシレン/2 - メト キシプロピルアセテート=1/1重量比) でフオードカ ップNO. 4で粘度25秒(25℃)になるように希釈 し、厚さ0.6mmのリン酸亜鉛処理鋼板上に、スプレ・ ー塗装にて塗装し140℃で30分焼き付け、乾燥膜厚 が約40μmの試験塗膜板を得た。得られた試験塗膜板 について、JIS K5400 7.6に従い、20度 鏡面光沢(塗膜20度光沢)を測定し、塗膜耐湿性をJ ~25で得られたポリアリルアミン誘導体PA-1~1 30 IS K5400 9.2に従い、耐湿試験を行い、最 良、良好、不良の3段階で判断し、塗膜密着性をJIS K5400 8.5.2に従って付着試験を行い、評 -点6以下不良とし、6から8を良好とし、8以上を最良 として判断した。

> 【0117】なお、表中メラミン樹脂は三井東圧化学 (株) 製メラミン樹脂「ユーバン220」(固形分60 %)を、レベリング剤はモンサント社製レベリング剤 「モダフロー」(10%キシレン溶液)を示す。

[0118]

								使用例						
			2	3	4	5	6	7	. 3	9	10	11	12	13
		-								_				
與料分数ペースト	** リアリルアモン誘導体	PA-I	PA-2	PA-3	PA-4	PA-5	PA-6	PA-2	PA-5_	PA-7	PA-8	P.A.9	PA-10	PA-10
配合 (%)	**979/772/誘導体量	18.80	18.80	18.80	18.20	18.30	18.80	8.00	8.00	12.50	12.50	12.50	12.50	8.00
	分散用樹脂	ACI	ACI	ACI	ACJ	ACI	_ACJ_	PVC	PVC	ACI	ACJ	ACJ	ACI	PVÇ
	分數用樹脂量	29.20	29.20	29.20	29,20	29.20	29.20	14.00	14.00	33.30	33.30	33.30	33.30	14.00
	キシレン	19.00	19.00	19.00	19.00	19.00	19.00	~	-	14.60	14.60	14.50	14.60	_=
	2-51 497" UE 8747-1	18.00	18.00	18.00	18.00	18,00	18.00			14.60	14.60	14.50	14.60	
	トルエン	ı	_	-		<u> </u>		70.00	70.00					70,00
	FW-200	15.00	15.00	15.00	15.00	15.00	15.00				<u> </u>	<u> </u>		
	R400R	ı	-		-	<u> </u>		8.00	8.00	_		-	<u> </u>	9.00
	YRT-795D	1	ı	_			-	<u> </u>		25.00	25,00			<u> -</u>
	13910HD		•	_				_				25.00	25.00	<u> </u>
	TR-92	-	_	-	_		<u> </u>			_	<u> </u>	<u> </u>		
分散ペーストの粘力	C (PS)	13,20	11.20	14.00	10.80	9.20	10.10	0.23	0,25	2.00	1,70	5.30	5.60	0.24
分散ペーメルの安ク	2性	教員	数盘	最良	麦食	最良	最良	投度	遊良	最良	殺良	最良	数食	長良
验料配合	原料分散ペースト	17.80	17.80	17.50	17.80	17.80	17.80	100.00	100.00	32,30	32.30	32.30	32.30	100.00
(%)	分散用樹脂	54,90	54.90	54,90	54.90	54.90	54.90			38,80	38.80	38.80	38.80	
	メラミン樹脂	26,70	26,70	26.70	26,70	26.70	26.70	_	-	23.30	23.30	23.30	23,30	<u> </u>
	レベリング剤	0.60	0.60	0.60	0.60	0.60	0.60		_	0.60	0.60	0.60	0.60	_ _
金旗20度光沢		83.00	85.00	82.00	85,00	83.00	83.00	89.00	91.00	86.00	87.00	83.00	84.00	88.00
改度耐湿性		最良	最良	最良	最良	最良	设良	成良	教良		最良	最良	最良	最良
並設密着性		最良	景良	現良	禄島	最良	最良	段良	极良	最良	双丘	最良	最良	最良

[0119]

* *【表4】

						憁	8 6 1					比較	使用例
		14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	1	2
版料分散ペースト	がリアラルアミン誘導体	PA-11	PA-12	PA-12	PA-13	PA-14	PA-14	PA-15	PA-15	PA-16	PA-17	1	-
配合 (%)	が77734717誘導体量	3.30	12.50	00.8	12.50	12.50	8.00	12.50	\$.00	12_50	12.50	-	
	分數用學問	ACJ	Ą	PVC	ACI	ACI	PVC	ACJ	PVC	AĊI	ACI	ACJ	PVC
	分散用衡路量	27.50	33.30	14.00	33.30	33.30	14.00	33.30	14.00	33.30	33.30	41.70	19.60
	キシレン	1.60	14.60	•	14,60	14,60	ı	14.60	_	14.60	14.60	16.60	
	2-31457 'UL' NT25-1	1.60	14.60	-	14.60	14.60	ı	14.60		14.60	14.60	16.70	
	トルエン	ı	ı	70.00	ı	ı	70.00	1	70.00				72.40
	FW-200	ı	ı	ı	1	1	_			-	-	-	
	R400R	1	•	8.00		1	8.00	-	8.00		-		8,00
	YRT-795D		25.00		25,00	25.00	_	25.00		25.00	25.00	25.00	
	13910HD	1	-	_	_	-		L		_	_	_	
	TR-92	66.00	-	-	_								
分散ペーストの枯息	(PS)	11.00	5.30	0.29	6.50	46.00	1.50	78.00	1,90	67.00	18.00	108.00	2.90
分散ペーストの安分	2性	戏良	段良	吸良	桑良	最良	戰良	教良	最良	良好	A17	不良	不良
逊料配合	分散ペースト	54.50	32.30	100.00	32.30	32.30	100.00	32.30	100.00	32.30	32.30	32,30	32.30
(%)	分散用樹脂	27,0Q	38.80		38.80	38.80		38.80		38.80	38.80	38.80	38.50
	メラミン樹脂	17.90	23.30		23.30	23.30		23.30		23.30	23.30	23.30	23.30
	レベリング類	0.60	0.60		0.60	0.60		0.60		0.60	0.60	0,50	0.60
金属20度光沢		90.00	83.00	87.00	84,00	53.00	78.00	39.00	75.00	34.00	49.00-	46.00 -	- 75.00
选度耐湿性		最良	政良	最良	最良	教良	教良	最良	最長	良好	最良	良好	良好
改良容着性		最良	類良	章良	最良	教良	最良	最良	最良	良好	良好	良好	良好

【0120】比較使用例1~2

第4表に示す配合により、前記使用例におけると同様にして分散ペーストと塗料の作製を行った。そして同様に 試験塗膜板を作製し、各種塗膜性能試験を行った。その 試験結果は第4表に示す。

【0121】第3~4表からわかるように、本発明のポリアリルアミン誘導体PA-1~17を使用した使用例1~23は、ポリアリルアミン誘導体を使用しない比較使用例1~2と比較して分散ペーストの安定性と塗膜光沢に優れている上に、耐湿性や密着性に悪影響を及ぼさなかった。以上のことより本発明のポリアリルアミン誘導体は、色材分野において有用であることが理解される

【0122】実施例101 (ポリエステルの作成 (7)) 温度計、攪拌機、窒素導入口及び還流管を備えた反応フラスコ内に、12-ヒドロキシステアリン酸(純正化学製)10.0部、ε-カプロラクトン(純正化学製)60.0部及びテトラブチルチタネート(純正化学製)

- 0 0.01部を仕込み窒素気流下で160℃まで4時間かけて昇温し、160℃で2時間加熱した後、ε-カブロラクトンの残量が1%以下になるまで加熱を行った。次いで室温まで冷却した。
 - 【0123】以下、この反応液をポリエステルPE-101と称する。ポリエステルPE-101に含まれるポリエステルは、数平均分子量が2050で酸価が26.30mg KOH/gの特性を有していた。
 - 【0124】実施例102 (ポリエステルの作成(8))
- 50 温度計、撹枠機、窒素導入口及び還流管を備えた反応フ

ラスコ内に、12-ヒドロキシステアリン酸(純正化学 製) 10.0部、ε-カプロラクトン (純正化学製) 8 0. 0部及びテトラブチルチタネート (純正化学製) 0.01部を仕込み窒素気流下で160℃まで4時間か けて昇温し、160°Cで2時間加熱した後、ε-カプロ ラクトンの残量が1%以下になるまで加熱を行った。次 いで室温まで冷却した。

25

【0125】以下、この反応液をポリエステルPE-1 02と称する。ポリエステルPE-102に含まれるポ リエステルは、数平均分子量が2920で酸価が18. 5mgKOH/gの特性を有していた。

【0126】実施例103(ポリエステルの作成 (9))

温度計、撹枠機、窒素導入口及び還流管を備えた反応フ ラスコ内に、グリコール酸(純正化学製)10.0部、 ε-カプロラクトン (純正化学製) 1306. 0部及び テトラブチルチタネート (純正化学製) 0.07部を仕 込み窒素気流下で170℃でε-カプロラクトンの残量 が1%以下になるまで加熱を行った(反応時間約4時 間)。次いで室温まで冷却した。

【0127】以下、この反応液をポリエステルPE-1 03と称する。ポリエステルPE-103に含まれるポ リエステルは、数平均分子量が8570で酸価が6.3 mgKOH/gの特性を有していた。

【0128】実施例104(ポリエステルの作成(1 0))

温度計、撹枠機、窒素導入口及び還流管を備えた反応フ ラスコ内に、カプロン酸(純正化学製) 10.0部、ε -カプロラクトン(純正化学製)506.0部及びテト ラブチルチタネート(純正化学製)0.03部を仕込み 30 いで室温まで冷却した。 窒素気流下で170℃でε-カプロラクトンの残量が1 %以下になるまで加熱を行った(反応時間約3.5時 間)。次いで室温まで冷却した。

【0129】以下、この反応液をポリエステルPE-1 04と称する。ポリエステルPE-104に含まれるポ リエステルは、数平均分子量が5630で酸価が9.6 mgKOH/gの特性を有していた。

【0130】実施例105 (ポリエステルの作成(1 1))

温度計、撹枠機、窒素導入口及び還流管を備えた反応フ ラスコ内に、カプロン酸(純正化学製)14.5部、1 2-ヒドロキシステアリン酸(純正化学製)522.3 部、ε-カプロラクトン(純正化学製)463.2部及 びテトラブチルチタネート (純正化学製) 0.05部を 仕込み窒素気流下で170℃でε-カブロラクトンの残 量が1%以下になるまで加熱を行った(反応時間約4時 間)。次いで室温まで冷却した。

【0131】以下、この反応液をポリエステルPE-1 05と称する。ポリエステルPE-105に含まれるポ リエステルは、数平均分子量が7600で酸価が7.1 50 5))

mgKOH/gの特性を有していた。

【0132】実施例106(ポリエステルの作成(1 2))

温度計、撹枠機、窒素導入口及び還流菅を備えた反応フ ラスコ内に、12-ヒドロキシステアリン酸(純正化学 製) 10.0部、ε-カプロラクトン (純正化学製) 9 0.0部、キシレン(純正化学製)20.0部及びテト ラブチルチタネート(純正化学製)0.01部を仕込み 窒素気流下で160℃まで4時間かけて昇温し、180 10 ℃で2時間加熱した後、ε-カプロラクトンの残量か1 %以下になるまで加熱を行った。次いで室温まで冷却し た。

【0133】以下、この反応液をポリエステルPE-1 06と称する。ポリエステルPE-106に含まれるポ リエステルは、数平均分子量が5870で酸価が9.2 mgKOH/gの特性を有していた。ちなみに、このよ うにして作成されたポリエステルは溶媒 (キシレン)を 伴ったままの形 (ポリエステルPE-106) でポリア リルアミン誘導体の合成原料に用いることができる(後 20 掲実施例115参照)。

[0134] 実施例107 (ポリエステルの作成(1 3))

温度計、撹枠機、窒素導入口及び還流管を備えた反応フ ラスコ内に、12-ヒドロキシステアリン酸(純正化学 製) 10.0部、ε-カプロラクトン (純正化学製) 1. 60.0部及びテトラブチルチタネート(純正化学製) 0.01部を仕込み窒素気流下で160℃まで4時間か けて昇温し、160°Cで2時間加熱した後、ε-カプロ ラクトンの残量が1%以下になるまで加熱を行った。次

【0135】以下、この反応液をポリエステルPE-1 07と称する。ポリエステルPE-107に含まれるポ リエステルは、数平均分子量が9850で酸価が5.5 mgKOH/gの特性を有していた。

【0136】実施例108(ポリエステルの作成(1 4))

温度計、撹枠機、窒素導入口及び還流管を備えた反応フ ラスコ内に、12-ヒドロキシステアリン酸(純正化学 製) 10.0部、ε-カプロラクトン (純正化学製) 6 40 70.0部及びテトラブチルチタネート(純正化学製) 0. 1部を仕込み窒素気流下で160°Cまで4時間かけ て昇温し、180℃で4時間加熱した後、ε-カプロラ クトンの残量が1%以下になるまで加熱を行った。次い で室温まで冷却した。

【0137】以下、この反応液をポリエステルPE-1 08と称する。ポリエステルPE-108に含まれるポ リエステルは、数平均分子量が21600で酸価が2. 5mgKOH/gの特性を有していた。

【0138】実施例109(ポリエステルの作成(1

温度計、撹枠機、窒素導入口及び還流管を備えた反応フ ラスコ内に、12-ヒドロキシステアリン酸(純正化学 製)100.0部、ε −カプロラクトン(純正化学製) 76.0部及びテトラブチルチタネート(純正化学製) 0.05部を仕込み窒素気流下で160℃まで4時間か けて昇温し、160°Cで1時間加熱した後、 ε-カプロ ラクトンの残量が1%以下になるまで加熱を行った。次 いで室温まで冷却した。

【0139】以下、との反応液をポリエステルPE-1 リエステルは、数平均分子量が614で酸価が88.0 mgKOH/gの特性を有していた。

【0140】実施例110(ポリアリルアミン誘導体の 作成(18))

実施例9におけると同じ反応フラスコ内に、キシレン1 14.6部とポリアリルアミン10%水溶液(日東紡績 (株)製「PAA-1LV」、数平均分子量約300 0)70部からなる混合物を160℃で撹拌し、分離装 置を使用して水を溜去すると共に、キシレンを反応溶液 に返流しながら(水の50重量%を留去したのを確認 し)、これに実施例4で得たポリエステルPE-4の6 9.59部を160℃まで昇温したものを加え、2時間 160℃で反応を行った。

【0141】得られた反応混合物を、以下、ポリアリル アミン誘導体PA-101と称する。PA-101は、* * 固形分が40.1%、それに含まれるポリアリルアミン 誘導体のアミン価が10.0mg KOH/g、酸価が 20.3mg KOH/gの特性であった。

【0142】実施例111(ポリアリルアミン誘導体の 作成(19))

実施例101におけると同じ反応フラスコ内に、トルエ ン194. 3部とポリアリルアミン10%水溶液(日東 紡績(株)製「PAA-1LV」、数平均分子量約30 00)70部を仕込みからなる混合物を120℃で撹拌 09と称する。ポリエステルPE-109に含まれるポ 10 しながら、分離装置を使用して水を溜去すると共に、ト ルエンを反応溶液に返流しながら(水の50重量%を留 去したのを確認し)、とれに実施例22で得たポリエス テルPE-101の122.5部を120℃まで昇温し たものを加え、5時間120℃で反応を行った。

> 【0143】得られた反応混合物を、以下、ポリアリル アミン誘導体PA-102と称する。PA-102は、 固形分が40.2%、ポリアリルアミン誘導体のアミン 価が10.0mg KOH/g、酸価がアミン価が2 3. 2mg KOH/gの特性であった。

20 【0144】実施例112~138(ポリアリルアミン 誘導体の作成(20)~(46))

下記第5~7表に示す配合に従い、実施例31と同様に してポリアリルアミン誘導体を調製した。

[0145]

【表5】

					実	生例				
	110	111	112	113	114	115	116	117	118	119
** 7791757	PAA-1LV	PAA-ILV	PAA-1LV	PAA-ILV	PAA-ILY	PAA-ILV	PAA-ILV	PAA-1LV	PAA-IC	PAA-ILV
まり7リルアミン10%水溶液量	70	70	70	70	70	70	70	70	70	70
ポリマー	PE-4	PE-101	PE-102	PE-102	PE-102	PE-102	PE-102	PE-102	PE-102	PE-103
*'97~数平均分子量	2604	2050	2920	2920	2920	2920	2920	2920	2920	8570
ポリマー量	69.60	122.5	122.5	122.5	122,5	35.0	35.0	210.0	122.5	70.00
トルエン	113.95	194.3	194.3	194,3	194.3	63,0	63.0	325.5	194.3	115.50
* リアリカアミン関連体	PA-101	PA-102	PA-103	PA-104	PA-105	PA-106	PA-107	PA-108	PA-109	PA-110
因形分	40.20	40.2	40,2	40,4	40.1	40.2	40,4**	40.1	40.0	40.2
混合直後の712個	86.57	51.21	51.21	51,21	51,21	157.88	157.88	30.56	51.21	86.12
**リアリシアミン誘導体アミン価	10.0	10.6	20.0	10.0	5.0	10.0	30.0	10.0	5.0	5.00
反応率	88	80	61	80	90	94	81	67	90	94.19
が 979AFiン誘導体酸価	10.00	23.20	15.00	16,20	16.50	14.20	14.20	16.80	16.40	4.90

[0146]

※ ※【表6】

	70 70<									
	120	121	122	123	124	125	126	127	128	129
まずリアリルブミン	PAA-ILV	PAA-IC	PAA-ILV	PAA-ILV	PAA-ILY	PAA-ILV	PAA-IC	PAA-ILV	PAA-ILV	PAA-IC
プリンプシン10%水溶液量	70	70	70	70	70	70	70	70	70	70
公 リュー	PE-104	PE-104	PE-105*	PE-106	PE-107	PE-102	PE-102	PE-102	PE-102	PB-102
* 」1~数平均分子量	5630	5630	7600	7044	9850	2920	2920	2920	2920	2920
ポリマー量	122.50	122.50	70.00_	122,50	70.00	280.00	280.00	105.00	105,00	35.00
トルエン	194.25	194.25	115.5	169.8	115.5	430.5	430.5	168.0	168.0	63.0
* リオリルフミン誘導体	PA-111	PA-112	PA-113	PA-114	PA-115	PA-116	PA-117	PA-118	PA-119	PA-120
国形分	40.2	39.8	40.1	40.0	39.9	40.2	40.2	39.8	40.1	40.0
提合直後のアミン価	51,21	51.21	86.12	51.21	86.12	23.10	23.10	59.21	59.21	157.88
** 979ルアミン誘導体アミン価	5.00	20,00	10.0	10.0	15.0	10.0	15.0	1.0	50.D	72.0
及応率	90.24	60.94	88	80	83	57	35	98	16	54
まりアリルアミン誘導体酸価	8.20	8.40	5.30	8.00	4.20	16.90	16.70	15.90	15.60	14,30

*: 実施例121 (PE-105) のポリマー量はキシレンを含む量である

					実施例				
	130	131	132	133	134	135	136	137	138
水。リアリルアミン	PAA-1C	PAA-IC	PAA-ILV	PAA-1C	PAA-1LV	PAA-IC	PAA-ILV	PAA-ILV	PAA-1LV
ま。リアリレアミン10%水溶液量	70.00	70.00	70.00	70.00	70.00	70.00	70.00	70.00	70.00
光リマー	PE-103	PE-103	PE-103	PE-104	PE-104	PE-105	PE-105	PE-108	PE-109
* 片一数平均分子量	8570.00	8570.00	8570.00	5630.00	5630.00	7600.00	7600.00	21600.00	614.00
ポリマー量	43.75	63.70	70.00	66.50	66.50	43.75	63.70	70.00	70.00
トルエン	76.13	106.05	115.50	110.25	110.25	76.13	106.05	115.50	115.50
ポリアリルアミン誘導体	PA-121	PA-122	PA-123	PA-124	PA-125	PA-126	PA-127	PA-128	PA-129
固形分	40.60	40.20	40.50	40.50	40.20	40.00	40.20	40.30	40.30
提合直後のアミン価	130.66	93.79	86.12	90.22	90.22	130.66	93.79	86.12	86.12
* 9794732誘導体732価	79.00	41.00	43.00	42.00	48.00	81.00	47.00	31.00	47.00
反応率	39.54	56.29	50.07	53.45	46.80	38.01	49.89	75.00	80.00
* リアリルアミン誘導体酸価	4.20	4.80	4.70	7.50	7.80	5.70	5.60	2.50	76.30

【0148】(評価に用いた分散用樹脂作製と評価)温度計、撹拌機、窒素導入口、遠流管及び滴下ロートを備えた反応フラスコ内に、キシレン348.0部を仕込み、85℃まで昇温した。そして、メチルメタクリレート190.0部、ブチルメタクリレート158.0部、2ーエチルへキシルメタクリレート75.0部、スチレン60.0部、アクリル酸7.0部、2ーヒドロキシエチルメタクリレート110.0部、アゾビスイソブチロニトリル11.0部、ジメチルアセトアミド30.0部の混合液を2時間かけて連続的に滴下した後、85℃で1時間重合させた。その後、アゾビスイソブチロニトリル1.0部をジメチルアセトアミド10.0部に溶解させた混合液を加え、更に85℃で5時間重合反応を行い反応を終了した(以下、この反応溶液をアクリル樹脂ACJという)。

【0149】使用例101~151

第8~11表の顔料分散ペーストの配合に従い、実施例 110~138で得られたポリアリルアミン誘導体PA

- 101~129とその他の原材料を混合後、ペイント*30

*シェーカー(レッドデビル社製)で顔料を均一に分散させ顔料分散ペーストを得た。得られた顔料分散ペーストを使用例1~23と同様に評価した。

【0150】なお、表中PVC、FW-200、R40 0R、YRT-795D、13910HD、TR-92 は使用例1~23と同様のものを示す。

【0152】比較使用例101~104

第11表に示す配合により、前記使用例と同様にして顔料分散ペーストと塗料を作製し、同様の評価を行った。

[0153]

【表8】

								使护	111						
		101	102	103	104	105	106	107	tos	109	110	#111	l 12	113	114
面料分散ペースト	** 979A/R>静遠体	PA-101	PA-103	PA-104	PA-105	PA-106	PA-107	PA-108	PA-110	PA-111	PA-113	PA-114	PA-115	PA-116	PA-11
配合 (%)	**リアリンアスン誘導体量	18.8	18.8	18.8	18.8	18.8	18.8	18.8	18.8	18.8	18.8	18.8	18.3	18.8	18.8
	分散用樹脂	ACI	ACJ	ACJ	,AÇI	ACI	ACI	VCI	ACJ	ACJ	ACJ	ACJ	ACJ	ACJ	ACI
	分散用樹脂量	18.0	18.0	18.0	18.0	18.0	18.0	18.0	18.0	13.0	19.0	18.0	18.0	29.2	29.2
	キシレン	19.0	19.0	19.0	19.0	19.0	19.0	19.0	19.0	19.0	19,0	19.0	19.0	19.0	19.0
	2-51497 OR 3547-1	29.2	29.2	29.2	29,2	29.2	29.2	29.2	29.2	29.2	29.2	29.2	29.2	0.81	18.0
	トルエン	+	_	ı	1	1	1	1	1	_	_		_	-	_
	FW-200	15.0	15.0	15.0	15.0	15.0	15.0	15.0	15.0	15.0	15.0	15.0	15.0	15.0	15.0
	R400R	1	-	-	+	-	_	-	-	_	_		_	_	_
	YRT-795D	1	1	-	1	-		_	_		_	_	_		-
	13910HD	1	ı	-	1	-	_	-			-		_		-
	TR-92	1		_	-	-		-	-		1			_	_
分散ペーストの粘度	t (PS)	10.8	9.2	8,1	8,4	9.5	9.9	9.8	10,0	10.2	9.3	10.1	9.7	39.2	48.2
分散ペーストの安気	2 12	最良	教皇	最良	乘良	章度	爱良	競良	秉直	发点	最良	最良	最良	良好	良好
塗料配合	顕料分散ペースト	17.8	17.8	17.8	17.8	17.8	17.8	17.8	17.8	17.8	17,8	17.4	17.8	17.8	17.8
(%)	分數用樹脂	54,9	54.9	\$4.9	54.9	54.9	54.9	\$4.9	54.9	54.9	54.9	54.9	54.9	54.9	54.9
	メラミン樹脂	26.7	26.7	26.7	25.7	26.7	26.7	26.7	26.7	26.7	26.7	26.7	25.7	26.7	25.7
	レベリング剤	0.6	0.6	9.0	0.6	0.6	0.6	0.6	0.6	0.6	0.6	0.6	0.6	0.6	0.6
金獎20度光沢		85.0	93.0	96.0	95.0	91.0	88.0	89.0	93.0	94.0	92.0	86.0	91.0	65.0	34.0
金幣所湿性		最良	載良	表臭	景良	最良	教良	型丘	最良	最良	杂良	元島	股 鼠	元島	良好
全膜密着性		最良	経点	设息	是良	最良	是皇	最宜	最庄	最良	長良	長島	教良	我县	良好

[0154]

【表9】

								使	Hel						
		115	116	117	118	119	120	121	122	123	124	125	126	127	128
顔料分散ペースト	**179.5732誘導体	PA-118	PA-119	PA-120	PA-121	PA-122	PA-124	PA-126	PA-102	PA-105	PA-107	PA-109	PA-III	PA-112	PA-113
配合 (%)	4*リアリルアミン誘導体量	18.8	18.8	18.8	18.8	18.8	18,8	18.8	8.00	9.00	8.00	8.00	8.00	8.00	8.00
	分數用樹脂	ACI	ACI	ACJ	ACJ	AÇI	ACI	ACJ	PVC	PVC	PVC	PVC	PVC	PVC	PVC
	分散用樹脂素	29.2	29.2	29.2	29.2	29.2	29.2	29.2	14.00	14.00	14.00	14.00	14.00	14.00	14.00
	キシレン	19.0	19.0	19.0	19.0	19.0	19.0	19.0		-	_	_	-	_	_
	2-11477 DE 187-1	18,0	18.0	18.0	18.0	18.0	18.0	18.0		-	_	-	-	_	-
	トルエン	-					_	_	70.00	70.00	70.00	70.00	70.00	70,00	70.00
	PW-200	15.0	15.0	15.0	15,0	15.0	15.0	15.0	-		_		-	-	
	R400R	_	-			_	-		8.00	8.00	8.00	8.00	8.00	8.00	8.00
	YRT-795D		-		-					_	_				-
	13910HD								-	_		-		<u> </u>	_
	TR-92		-	-		-			_		_				
分散ペーストの執意	(PS)	28.2	52.4	53.2	64.2	35,4	37.2	53.2	0.25	0,21	0,27	0.22	0.23	0.35	0.28
分散ペーストの安定	<u>t</u>	良好	景良	量盘	反白	政政	栽直	最良	最直						
金科配合	顔料分散ペースト	17.8	17.8	17.8	17.8	17.8	17.8	17.8	100.00	100.00	100.00	100.00	100.00	100,00	100.00
(%)	分數用樹脂	54,9	54.9	54,9	54.9	54.9	54.9	54.9			_		-	<u> </u>	
	メラミン樹脂	26,7	26.7	26.7	26,7	25,7	26,7	26.7			-	_			
	レベリング刺	0.6	0.6	0.6	0.6	0.6	0.6	0.6	-			_			
並获20皮光沢		0.88	47.0	52.0	35.0	58.0	64.0	39.0	90.0	93.0	90.0	92.0	93.0	0.88	89.0
後其耐湿性		良好	良好	表良	具好	教良	数良	良好	表良	報良	景克	負負	最良	投島	栽良
给其密著性		良好	最良	最良	最良	最良	最良	投良	敬良						

[0155]

* *【表10】

								使月	A 971						
		129	130	131	132	133	134	135	136	137	135	139	140	141	142
銀科分散ペースト	がリアリカアミン誘導体	PA-122	PA-123	PA-124	PA-125	PA-102	PA-107	PA-109	PA-110	PA-111	PA-112	PA-113	PA-121	PA-122	PA-12
配合 (%)	が、汀別がミア誘導体量	8.00	4.00	8.00	8.00	3.30	3.30	3.30	3.20	3.30	3.30	3,30	3.30	3.30	3.30
	分散用樹脂	PVC	PVC	PVC	PVC	ACI	ACI	ACJ	ACJ	ACI	ACI	ACJ	ACI	ACJ	AÇI
	分散用樹脂量	14.00	14.00	14.00	14,00	27.50	27.50	27.50	27.50	27.50	27.50	27.50	27.50	27.50	27.50
	キシレン	-		-	_	1.60	1.60	1.60	1.60	1.60	1.60	1.60	1,60	1.60	1.60
	2-11-277" Dt" #7-1->	-	_	ı		1.60	1.60	1.60	1.60	1.60	1,60	1,60	1.60	1.60	1.60
	トルエン	70.00	70.00	70.00	70.00	-	-	-	-	_	+	-	_	_	_
	FW-200	-			_	_	-			-	-		_		
	R400R	8.00	8.00	8.00	8.00	_	-			_	-		_		_
	TRT-795D			-									-		
	139 (OHD	_	-	-	-	_	_	-			-		-	-	
	TR-92	1		-	-	66.00	66.00	66.00	66,00	66.00	66.00	66.00	56.00	66.00	66.00
分散ペーストの枯度	(PS)	1.20	0.85	L.03	0.80	1.50	1.30	2.00	2.80	3,20	3.50	2.50	9.70	5.30	7.20
分数ペーストの安定	往	良好	良好	良好	良奸	教良	教臭	兼負	最良	最良	最良	最良	良好	良好	教良
依料配合	顔料分散ペースト	100.00	100.00	100.00	100.00	54.5	54.5	54.5	54.5	14.5	54.5	54.5	54.5	54.5	54.5
(%)	分散用舞蹈	_	-	1	ı	27.0	27.0	27.0	27.0	27.0	27.0	27.0	27.0	27.0	27.0
	メラミン樹脂	1	1	t	-	17.9	17.9	17,9	17.9	17.9	17.9	17.9	17.9	17.9	17.9
	レベリング剤	-	-	1	1	0.6	0.6	0.6	0.6	0.6	0.6	0.6	0.6	0.6	0.6
金製20度光沢		65.0	68.0	77.0	78.0	89.0	87.0	84.0	81.0	82.0	· 83.0	85.0	32.0	48.0	45.0
金牌耐湿性		良好	良好	危良	教良	教良	教良	表良	教良	姓良	最良	最良	良好	良好	臭好
金膜密治性		吸臭	最臭	录良	良好	最良	最良	最良	强良	最良	最強	是良	良好	良好	良好

[0156]

		<u> </u>	使用例						-	比較使用例				
		143	144	145	146	147	148	149	150	151	101	102	103	104
類科分酸△゚ースト 配合(%)	** 979ル7ミン誇導体	PA-126	PA-102	PA-104	PA-107	PA-110	PA-126	PA-127	PA-128	PA-129	-	-		
	だり7947マン誘導体量	3.30	12.50	12.50	12.50	12.50	12.50	12.50	12.50	12.50	18.8	8.00	3.30	12.50
	分散用衡脂	ACJ	ACJ	ACJ	ACI	ACJ	ACJ	ACJ	ACI	ACI	ACJ	PVC	ACI	ACI
	分數用對於量	27.50	33.30	33.30	33.30	33.30	33.30	33.30	33,30	33.30	29.2	14.00		
	キシレン	1.60	14.60	14.60	14.60	14.60	14.60	14.60	14.60	14.60	19.0	14.00	27.50	33.30
	2-1147 DE 17+1-1	1.60	14.60	14.60	14.60	14.60	14.60	14.60	14.60	14.60	18.0	- -	1,60	14.60
	トルエン	_	-	-	-	- 14.00	14.50	14.00	14.OJ	14.00	10.0		1,60	14.60
	FW-200	_	_		_	_					15.0	70.00	 -	 -
	R400R		_	_		-							-	
	YRT-795D	-	25.00	25.00	25.00	25.00	25.00	25.00	25.00			8.00		
	13910HD	_				-			25,00	25.00				25.00
	TR-92	66.00	_					-	-			-		⊢ =
分数ペーストの粘度 (PS)		10.50	7.8	8.2	8.3	92	12.5	14.0	25.0				66.00	<u> </u>
分数ペーストの安定性		良好	章良	教良	表品	製具	良好	良好	最良	34.0 最良	94.2 不良	2.90	26,70	35.0
业料配合 (%)	算料分散ペースト	54.5	32.3	32.3	32.3	32.3	32.3	32.3	32.3	_		不良	不良	不良
	分數用數階	27.0	38.8	38.8	31.8	38.8	38.8	39.8	-	32.3	17.8	100.00	54.5	32.3
	メラミン街的	179	23.3	233	233	23.3	23.3	23.3	38.8	38.8	54.9	_=	27.0	38.8
	レベリング剤	0.6	0.6	0.6	0.6	06	0.6	0.6	23.3	23.3	26.7		17.9	23.3
途襲20度光沢		38.0	96.0	94.0	91.0	93.0	75.0			0.6	0.6		0.6	0.6
 放射記性		RAF	東良	教良	教皇			79.0	62.0	51.0	53.0	75.0	52.0	63.0
治政告为性		A 67	最良	教皇	教良	夏泉	良好	良好	最良	股 且	不良	良好	良好	不良
m tet par pa			~ ~ ~	-XX	W.R. 1	果民	表良	最良	最良	型良	不良	良好	良好	不良

[0157]

【発明の効果】本発明のポリアリルアミン誘導体は、広 散能を有するため、これを用いて製造された着色塗料、 印刷インキ等については、顔料粒子間の凝集性を断った*

* ため貯蔵安定性に優れ、鮮映性、平滑性の良い塗膜を与 える。また、プラスチックスの着色については、色むら 範囲の樹脂との相溶性に優れ、かつ優れた微粒子粉末分 20 の防止し、磁気テーブについては、磁力密度を向上させ る。

フロントページの続き

(51)Int.Cl. ⁶		識別記号	庁内整理番号	FΙ			技術表示箇所
C 0 9 C	3/10	PBX		C09C	3/10	PBX	
C09D :	11/02	PTG		C09D	11/02	PTG	
:	17/00	PUJ			17/00	PUJ	

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS	
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES	
FADED TEXT OR DRAWING	
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING	
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES	
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS	
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS	£
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT	
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY	
□ other.	

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)